19日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

平3-226365

@Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❷公開 平成3年(1991)10月7日

B 23 K 1/20 1/08 H 05 K

F Z U 6689-4E 7728-4E 6736-5E Ă 6736-5E

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全4頁)

60発明の名称

微細はんだ層の形成方法

②符 願 平2-19188

@出 願 平2(1990)1月31日

⑫発 明 者 松 村 木

東京都台東区台東4丁目1番11号

勿発 明 者. 亮

東京都板橋区大山東町38番8号

创出 願 松村金属工業株式会社

東京都台東区台東4丁目1番11号

⑪出 願 人 株式会社サーマル

東京都板橋区大山東町38番8号

個代 理 人 弁理士 松浦 恵治

明

1. 発明の名称

微細はんだ層の形成方法

2. 特許請求の範囲

はんだ付時の加熱温度では熱分解しない性質 を持つ有機油中に、微粉はんだを混入分散せし め、この有機油をはんだ付温度に達するまで加 熟することにより前記微粉はんだを有機油中で 溶融させ、この状態の有機油中に被はんだ付部 品を没漬することにより溶融微粉はんだと彼は んだ付部品の接合面とを接触させ、前記有機油 を通して被はんだ付部品の接合面を加熱するこ とにより、該接合面上に溶融微粉はんだの融着 と堆積を生ぜしめることを特徴とする微細はん だ膺の形成方法。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、ブリント基板等のパターン上に微細 はんだ樹を形成する方法に係り、さらに詳しくは 狭ピッチで多ピンを有する4方向フラットパッ ケージLSIなどをはんだ付する高密度プリント 基板のパターン上に、微細はんだ層を形成する方 法に関する。

(従来技術)

微小寸法の電子部品、あるいは微細接合部を有 する電子部品などを高密度プリント基仮上にはん だ付する従来の方法としては、赤外線リフロー 炉、熱風リフロー炉、ペーパーリフロー炉などの 全体加熱方式を利用した一括はんだ付法と、その ほかにレーザーや光などの高エネルギービーム照 射装置、電気抵抗によるジュール加熱装置、ス ポット型熱風装置などの局部加熱リフロー方式を 利用した部分はんだ付法とがある。両者のうち、 生産能率においては、全体加熱方式による一括は んだ付法がはるかに優れている。

-489-

特開平3-226365 (2)

上記の各々のはんだ付方法において、電子部品をプリント基板上に実装する際の接合面へのはんだを供給する形態を検討すると、予め接合面に印刷塗布しておき、ついでリフローさせられるクリームはんだの形態と、子の接合面に溶験めっきや化学めっき及び真空蒸養などを施しておき、ついでリフローさせられる被覆はんだの形態との2種の供給形態があり、いづれも全てのリフロー方式マイクロソルダリング法に適用されている。

近年、電子部品の微小化傾向からはんだ付部が 数細化している。

このため前記クリームはんだにおいては、クリームはんだを印刷塗布することが可能となるパターン寸法には限界があり、多ピン化と狭ビッチ化が 老しく 進んだ 4 方向 フラット バッケージ LSIのリードピンの如き高レベルの微細化要求には、対応することが困難であった。

いうことがあった)、4方向フラットバッケージ LSIなどをブリント 基板上に装着する際、上記 被覆圏の厚みの不均一による段差にてリードピン が浮き上がる欠陥があり、その結果部分的に未は んだ付部が発生してしまうという問題点があった。本発明の技術的課題は、従来のはんだの供給 形態をそれらとは全く異ならせ、別の供給形態に変えることにより上記問題点を解消したものである。その結果、数細接合面であっても、正確に被 積はんだ度を形成することができ、この被覆はんだ度を形成することができ、この被覆はんだ である。 がある。

(発明の技術的課題を解決するために講じた技術 60. 年段)

本発明は、上記の技術的課題を、はんだ付時の 加熱温度では熱分解しない性質を持つ有機油中 に、微衍はんだを混入分散せしめ、この有機油を はんだ付温度に達するまで加熱することにより前 記数切はんだを有機油中で溶散させ、この状態の 有機油中に被はんだ付節品を浸漬することにより (発明が解決しようとする技術的課題)

上述した従来技術に用いられるクリームはんだを説明すると、粒度 250メッシュ以下で、平均粒径 50 μm前接の粉末はんだを主材料とし、これに活性化ロジン系フラックス成分や粘結剤その他を加えてクリーム状に成形してなるものであった。

このクリームはんだにて高密度プリント基仮の接合面に、ピッチ 0.25 mm以下、幅 0.15 mm以下で4方向に並び合う複数の平行パターンの表面に、プリッジ現象を惹起することなくクリームはんだの層を印刷形成することは、現時点では技術的に困難とされている(パターン印刷時に、クリームはんだのにじみやかすれが発生する等の原因による)。

一方、クリームはんだ以外の溶験めっきや化学 めっき等からなる被覆はんだの場合は、被覆はん だの被覆層の厚みに不均一を生じ(例えばスル ホールにおけるコーナー部が不必要に厚くなった り、あるいは反対に必要な厚さが確保できないと

溶融放物はんだと被はんだ付部品の接合面とを接触させ、前記有限油を通して被はんだ付部品の接合面を加熱することにより、該接合面上に溶融放粉はんだの融着と堆積を生ぜしめることを特徴とする微細はんだ層の形成方法により解決した。

本発明によれば、有機油からなる液相中に、微粉はんだを混入分散させた状態ではんだ付温度に達するまで加熱しいこれにより致微粉はんだを有機油中で溶融させ、この状態で有機油中に被はんだ付部品を浸漬する。

このため被はんだ付部品の接合面と溶験状数粉は んだとが接触し、前記接合面上にめれ現象により 被覆はんだ層が形成される。この有機油を加熱源 としてめれ現象が惹起され、またこの有機油は接 合面へ類粉はんだを供給する供給媒体としても機 能している。

液相中での溶融した微粉はんだによる接合過程 は、液相が撹拌されたり流動することによって溶 融状微粉はんだが被はんだ付部品内の金属パター

特別平3-226365 (3)

ンの表面からなる接合面上に触着堆積し、このぬれ状態により被覆はんだ層が形成される。

本発明で用いる液相たる有機油としては、例えば植物油や鉱油のほかに天然油や合成油などが使用できる。

一般に、クリームはんだには高活性フラックス が含まれており、フラックスと共存するはんだの 融液は、溶脱フラックスとの界面張力が水素ガス や真空雰囲気下での表面張力よりも100dyne/ca以 トも低下する。

これに起因して、従来のはんだ付法におけるはん だ融液は金属パターン表面上での拡延性が増大す ると共に、微細な分割パターン上で分断しにくい ものとなるため、微細回路の短格欠陥であるブ リッジを発生し易くなる。

しかし本発明では、被はんだ付部品の接合面や高い表面エネルギーを持った微粉はんだ表面を、 清浄に保持した状態ではんだ付を行うことが可能 となり、上記欠陥のない信頼性を具備した高度に 数細化されたパターン上であっても、正確に被揮

表1 第一ピスマス系微粉はんだによるはんだ付

はんだ配合量	はんだ付温度	接合部形成 時間
40重量%	1 5 0 °C	1.5 ~2 分
60重量%	1500	1 ~2 9
40重量%	160℃	1 ~1.5 分
60重量%	160℃	0.5 ~1.5 分

表1は組一ピスマス系はんだの各々の配合量とはんだ付温度におけるはんだ付時間を示しており、最も短時間の場合は微切はんだを 60 重量%とし、 160℃で加熱すると 30 秒間で微細はんだ 暮が形成された。低温度の 150℃で、微粉はんだ配合量が 60 重量%の場合には、1~2分間で微細はんだ層が形成された。

夹施例 2

平均粒径 5 μm 前後の極めて微小な粒径の 現一絶共晶組成の微粉はんだを、40重量%及び60 はんだ船を形成することができ、さらにフラック スの除去工程も省略されるので経済性からも有利 となる。

(実施例)

以下に、本発明の実施例について説明する。 実施例1

平均粒径 5 μ m 前後の極めて敬小な粒径の共品型の錫ービスマス系数粉はんだを、40重量%及び60重量%各々フェノール系合成油からなる有機油中に混入分散させ、共晶温度 140℃以上のはんだ付温度に達するまで昇温させた。その際、微粉はんだ表面や接合部表面の活性化と清浄化を目的として、融点 134℃、沸点 294℃のセバシン酸を2~8 重量%有機油中に添加した。

被はんだ付部品の接合面を前記有機油中に浸漬することにより、溶融微粉はんだと接合面とを接触させた。有機油中に混入分散する微粉はんだは、溶融した微粒子となっており、有機油の流動につれて金属パターンからなる接合部表面に順次融登堆積してめれ状態を形成した。

重量%でフェノール系合成油からなる有機油中に 混入分散させ、有機油温度を約 200℃前後のはん だ付温度に連するまで加熱し、有機油中の微粉は んだを溶融させた。

この場合、活性剤としてセバシン酸の代わりに融点 153℃で、沸点 255℃のアジピン酸を2~8m 歴%で添加した。以後の手順は、実施例1の場合 と同様にした。

安2 錫一鉛微粉はんだによるはんだ付

はんだ配合品	はんだ付温度	接合部形成 時間
40重量%	1900	7~10 9
60重量%	1900	5~10分
40重量%	200℃	3∼ 6分
60重数%	200℃	2∼ 6分
40重量%	220℃	3~ 4 /3
60重量%	220℃	2~ 4分
	{	Į.

特開平3-226365 (4)

表2は場一始微粉はんだの各々の配合量とはんだ付温度におけるはんだ付時間を示し、60重量%の微粉はんだを混合して 220℃の加熱をした場合には、2分間で微細はんだ例が形成されたことを示している。

数粉はんだの配合量が 40 重量%と少なく、加 熱温度も 190℃と低い場合には、微細はんだ層を 形成するまでの所要時間は7~10分の長時間を 要した。

[発明の効果]

以上に説明したように、本発明微細はんだ層の 形成方法によれば、はんだ付温度に達する程度の 高温状態になった有機油にて被はんだ付部品を加 熱するので、その加熱を行う液相中にて溶験状態 の微別はんだを微細接合部であるパターン上の接 合面上に正確に供給し、これまで微細化の点で行 き詰まっていた従来法におけるクリームはんだに 頼る必要がなくなり、また溶験めっきや化学めった き等による問題点も解消され、かつ更なるはんだ 付の微細化と高精度化に対応できる高密度実装技 術が可能となった。

また、必要であれば、被はんだ付バターン面上に直接実装部品を仮固定し、その状態ではんだ付部を有機油中に浸漬すれば、被覆はんだ層の形成と同時にはんだ付接合を完了させられる等の優れた効果を具有する。

 特 許 出 願 人
 松村金鷹工業株式会社

 同 上
 株式会社 サーマル

 代理人 弁理士
 松 浦 恵 治